# ⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2−187135

⑤Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)7月23日

B 01 D 71/56 71/82

5 1 0

7824-4D 7824-4D

審査請求 未請求 請求項の数 58 (全12頁)

50発明の名称

アミン塩を含有する界面合成された逆浸透膜およびその製造方法

②特 願 平1-248214

②出 願 平1(1989)9月26日

優先権主張

図1988年9月28日図米国(US) 30250190

@発 明 者 ジョーン・イー・トマ

アメリカ合衆国 カリフオルニア 92126、サン・デイエ

ゴ、リヴエルストーク・テラス 8979

切出 願 人 ハイドラノーテイク

シュク

アメリカ合衆国 カリフオルニア 92121、サン・デイエ

ゴ、フリントコート・アヴエニユー、スウイート・イー

11111

個代 理 人 弁理士 佐々木 清隆

外3名

#### 明知知

ス・コーポレイション

#### 1. 発明の名称

アミン塩を含有する界面合成された逆浸透腹お よびその製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

1. 微孔性基材上で、(I)少なくとも2個のアミン官能性基を有する本質的に単量体の芳香族ポリアミン反応体と、(2)多官能性アシルハライド又はその混合物から成る本質的に単量体の芳香族のアミン反応性反応体(このアミン反応性反応体は反応体1分子につき平均で少なくとも約2.2個のアシルハライド基を有する)とを、(3)アミン塩の存在下に界面重合することにより作成した水透過性の限。

2. 下記の工程、すなわち、

(a) (i) 少なくとも2個のアミン官能性基を有する本質的に単量体の芳香族ポリアミン反応体と(ii) アミン塩とから成る水溶液で微孔性基材を被覆して該微孔性基材上に液体層を形成し、

(b) 該液体層を、多官能性アシルハライド又は

その混合物から成る本質的に単量体の芳香族のアミン反応性反応体の有機溶媒溶液と接触させ、尚ここで該アミン反応性反応体は反応体1分子につき平均で少なくとも約 2.2個のアシルハライド基を有するものであり、そして

(c) 工程(d)の生成物を乾燥して水透過性の膜を 形成することから成る方法により作成した水透過 性の膜である、特許請求の範囲第1項に記載の水 透過性の膜。

3. 下記の工程、すなわち、

(a) アミン塩から成る第1の水溶液で微孔性基材を被覆して接微孔性基材上にアミン塩磨を形成

(b) 該アミン塩層を、少なくとも2個のアミン・官能性基を有する本質的に単量体の芳香族ポリアミン反応体から成る第2の水溶液で被覆して該アミン塩屑上に液体層を形成し、

(c) 該液体層を、多官能性アシルハライド又は その混合物から成る本質的に単量体の芳香族のア ミン反応性反応体の有機溶媒溶液で被覆し、尚こ こで該アミン反応性反応体は反応体1分子につき 平均で少なくとも約 2.2個のアシルハライド基を 有するものであり、そして

(d) 工程(c)の生成物を乾燥して水透過性の膜を 形成することから成る方法により作成した水透過 性の膜である、特許請求の範囲第1項に記載の水 透過性の膜。

4. 設アミン塩を作成するのに使用したアミン が少なくとも約8のpKa 値を有するものである、 特許請求の範囲第1項に記載の水透過性の膜。

5. 設アミン塩を作成するのに使用したアミン が少なくとも約8~13のpKa 値を有するものである、特許請求の範囲第4項に記載の水透過性の膜。

6. 該アミン塩を作成するのに使用したアミン が少なくとも約9~13のpKa 値を有するものであ る、特許請求の範囲第5項に記載の水透過性の膜。

7. 該アミン塩が下記式(1)又は(1)

9. 該アミン塩が強酸と、トリアルキルアミン、N-アルキルー脂環式アミン、N.M-ジアルキルアミン、N.M-ジアルキルアミン、N.M-ジアルキルで2環式第3アミンから成る群の少なくとも1員から選択した第3アミンか、あるいはテトラアルキルアンモニウムヒドロキシドおよびベンジルトリアルキルアンモニウムヒドロキシドから成る群の少なくとも1員から選択した第4アミンか、あるいはこれらの混合物との水溶性塩である、特許請求の範囲第1項に記載の水透過性の膜。

10. 該アミン塩が強酸とトリエチルアミンとの水溶性塩である、特許請求の範囲第9項に記載の水透過性の膜。

11. 該アミン反応性反応体が、イソフタロイルハライド、トリメソイルハライドおよびテレフタロイルハライドから成る群から選択した少なくとも1員である、特許請求の範囲第1項に記載の水透過性の限。

12. 該アミン官能性基が第1アミン官能性基である、特許請求の範囲第1項に記載の水透過性の

$$B' - N - B' \cdot X - (\underline{\Omega})$$

(式中、R1、R2、R2 およびR1は同一であっても又 異なっていても良く、それぞれ炭化水栗を表わし; X はハライド、硝酸塩、硫酸塩、りん酸塩、スル ホン酸塩、カルボン酸塩、ハロゲン化カルボン酸 塩およびオキシハロ酸誘導体から成る群から選択 した一員であり;そしてHXは

と水溶性塩を形成する強酸を表わす)

で表わされるものである、特許請求の範囲第 1 項 に記載の水透過性の膜。

8. 該強酸が芳香族スルホン酸、脂肪族スルホン酸、脂環式スルホン酸、トリフルオロ酢酸、硝酸、塩酸および硫酸から成る群から選択したもののである、特許請求の範囲第7項に記載の水透過性の膜。

膜。

13. 該ポリアミン反応体が、芳香族第1ジアミンおよびその置換誘導体、脂環式第1ジアミン、脂環式第2ジアミン、芳香族第2ジアミンおよびキシリレンジアミンから成る群から選択した少なくとも1員である、特許請求の範囲第1項に記載の水透過性の膜。

14. 該水溶液が約5.5 ~9 のpH値を有するものである、特許請求の範囲第2項に記載の水透過性の腱。

15. 核水溶液が約7~8のpH値を有するものである、特許請求の範囲第14項に記載の水透過性の腹。

16. 該第1の水溶液が約5.5 ~9のpH値を有するものである、特許請求の範囲第3項に記載の水透過性の酸。

17. 接第1の水溶液が約7~8のpH値を有する ものである、特許請求の範囲第16項に記載の水透 過性の設。

18. 該第2の水溶液が約5~10のpH値を有する

ものである、特許請求の範囲第3項に記載の水透 過性の離。

- 19. 設第2の水溶液が約7~9のpH値を有する ものである、特許請求の範囲第18項に配較の水透 過性の腱。
- 20. 該第1の水溶液が約0.25~10.0wt%の該アミン塩を含有するものである、特許請求の範囲第3項に配載の水透透性の膜。
- 21. 該第1の水溶液が約1.0~8.0wt%の該アミン塩を含有するものである、特許請求の範囲第20項に記載の水透過性の腹。
- 22. ポリアミン反応体に対するアミン塩のモル比が約0.1~4.0である、特許請求の範囲第1項に記載の水透過性の腱。
- 23. ポリアミン反応体に対するアミン塩のモル 比が約0.6~1.4である、特許請求の範囲第22項に 記載の水透過性の限。
- 24. 有機溶媒溶液中のアミン反応性反応体の濃度が約0.05~5 wt/vol%である、特許請求の範囲第2項に記載の水透過性の膜。

応体 1 分子につき平均で少なくとも約 2.2個のアシルハライド基を有する) とを、(3)アミン塩の存在下に界面重合することから成る、水透過性の膜の製造方法。

- 31. 下記の工程、すなわち、
- (a) (i) 少なくとも2個のアミン官能性基を有する本質的に単量体の芳香族ポリアミン反応体と(ii) アミン塩とから成る水溶液で微孔性基材を被覆して該微孔性基材上に液体層を形成し、
- (b) 該液体層を、多官能性アシルハライド又はその混合物から成る本質的に単量体の芳香族のアミン反応性反応体の有機溶媒溶液と接触させ、尚ここで該アミン反応性反応体は反応体1分子につき平均で少なくとも約2.2個のアシルハライド基を有するものであり、そして
- (c) 工程(d)の生成物を乾燥して水透過性の膜を 形成することから成る方法により該水透過性の膜 を作成する、特許績求の範囲第30項に記載の方法。
- 32. 下記の工程、すなわち、
- (a) アミン塩から成る第1の水溶液で微孔性基

- 25. 有機溶媒溶液中のアミン反応性反応体の濃度が約0.1~0.5wt/vol%である、特許請求の範囲 第24項に記載の水透過性の限。
- 26. 有機溶媒溶液中のアミン反応性反応体の濃度が約0.05~5.0 wt/vol%である、特許請求の範囲第3項に記載の水透過性の膜。
- 27. 有機溶媒溶液中のアミン反応性反応体の濃度が約0.1~0.5wt/vol%である、特許請求の範囲 第26項に記載の水透過性の膜。
- 28. アミン反応性反応体に対して約5~50モル 倍の過剰のポリアミン反応体を使用する、特許請求の範囲第1項に記載の水透過性の膜。
- 29. アミン反応性反応体に対して約10~30モル 伯の過剰のポリアミン反応体を使用する、特許請求の範囲第28項に記載の水透過性の膜。
- 30. 微孔性基材上で、(1)少なくとも2個のアミン官能性基を有する本質的に単量体の芳香族ポリアミン反応体と、(2)多官能性アシルハライド又はその混合物から成る本質的に単量体の芳香族のアミン反応性反応体(このアミン反応性反応体は反

材を被覆して該微孔性基材上にアミン塩層を形成 」

- (b) 該アミン塩層を、少なくとも2個のアミン 官能性基を有する本質的に単量体の芳香族ポリア ミン反応体から成る第2の水溶液で被覆して該ア ミン塩層上に液体層を形成し、
- (c) 核液体層を、多官能性アシルハライド又は その混合物から成る本質的に単量体の芳香族のア ミン反応性反応体の有機溶媒溶液で被覆し、尚こ こで該アミン反応性反応体は反応体1分子につき 平均で少なくとも約 2.2個のアシルハライド基を 有するものであり、そして
- (d) 工程(c)の生成物を乾燥して水透過性の膜を 形成することから成る方法により該水透過性の膜 を作成する、特許請求の範囲第30項に記載の方法。
- 33. 核アミン塩を作成するのに使用したアミンが少なくとも約8の pka値を有するものである、特許請求の範囲第30項に記載の方法。
- · 34. 該アミン塩を作成するのに使用したアミン が少なくとも約8~13 pKa値を有するものである、

特許請求の範囲第33項に記載の方法。

35. 線アミン塩を作成するのに使用したアミン が少なくとも約9~13の pka値を有するものである、特許請求の範囲第34項に記載の方法。

36. 該アミン塩が下記式 (!) 又は ( [] )

$$R_{z} = \begin{pmatrix} R_{z} \\ \\ R_{z} \\ \end{pmatrix} \cdot HX \qquad (1)$$

$$R_{z} = \begin{pmatrix} R_{z} \\ \\ \\ \end{pmatrix} \cdot -R_{z} \cdot X^{-} \qquad (1)$$

(式中、R1、R2、R2、R2およびR4は同一であっても又 異なっていても良く、それぞれ炭化水素を表わし; X はハライド、硝酸塩、硫酸塩、りん酸塩、スル ホン酸塩、カルボン酸塩、ハロゲン化カルボン酸 塩およびオキシハロ酸誘導体から成る群から選択 した一員であり;そしてRXは



- 40. 該アミン反応性反応体が、イソフタロイル ハライド、トリメソイルハライドおよびテレフタ ロイルハライドから成る群から選択した少なくと も1 異である、特許請求の範囲第30項に記載の方 法。
- 41. 該アミン官能性基が第1アミン官能性基である、特許請求の範囲第30項に記載の方法。
- 42. 核ポリアミン反応体が、芳香族第1ジアミンおよびその置換誘導体、脂環式第1ジアミン、脂環式第2ジアミン、芳香族第2ジアミンおよびキシリレンジアミンから成る群から選択した少なくとも1員である、特許請求の範囲第30項に記載の方法。
- 43. 該水溶液が約5.5 ~9のpH値を有するものである、特許請求の範囲第31項に記載の方法。
- 44. 核水溶液が約7~8のpH値を有するものである、特許請求の範囲第43項に記載の方法。
- 45. 核第1の水溶液が約5.5 ~9のpH値を有するものである、特許請求の範囲第32項に記載の方法。

と水溶性塩を形成する強酸を表わす) で表わされるものである、特許請求の範囲第30項

で表わされるものである、特許請求の範囲第30月 に記載の方法。

- 37. 核強酸が芳香族スルホン酸、脂肪族スルホン酸、脂週式スルホン酸、トリフルオロ酢酸、硝酸、塩酸および硫酸から成る群から選択したもののである、特許請求の範囲第36項に記載の方法。
- 39. 版アミン塩が強酸とトリエチルアミンとの水溶性塩である、特許請求の範囲第38項に記載の方法。
- 46. 該第1の水溶液が約7~8のpH値を有する ものである、特許請求の範囲第45項に記載の方法。
- 47. 該第2の水溶液が約5~10のpH値を有する ものである、特許請求の範囲第32項に記載の方法。
- 48. 該第2の水溶液が約7~9のpH値を有する ものである、特許請求の範囲第47項に記載の方法。
- 49. 該第1の水溶液が約0.25~10.0wt%の該アミン塩を含有するものである、特許請求の範囲第32項に記載の方法。
- 50. 核第1の水溶液が約1.0~8.0wt%の該アミン塩を含有するものである、特許請求の範囲第49項に記載の方法。
- 51. ポリアミン反応体に対するアミン塩のモル 比が約0.1~4.0である、特許請求の範囲第30項に 記載の方法。
- 52. ポリアミン反応体に対するアミン塩のモル 比が約0.6~1.4である、特許請求の範囲第51項に 記載の方法。
- 53. 有機溶媒溶液中のアミン反応性反応体の濃度が約0.05~5 wt/vol%である、特許請求の範囲

第31頃に記載の方法。

54. 有機溶媒溶液中のアミン反応性反応体の濃度が約0.1~0.5mt/vol%である、特許請求の範囲 第53項に記載の方法。

55. 有機溶媒溶液中のアミン反応性反応体の濃度が約0.05~5.0 wt/vol%である、特許請求の範囲第32項に記載の方法。

56. 有機溶媒溶液中のアミン反応性反応体の濃度が約0.1~0.5mt/vol%である、特許請求の範囲 第53項に記載の方法。

57. アミン反応性反応体に対して約5~50モル 倍の過剰のポリアミン反応体を使用する、特許請求の範囲第30項に記載の方法。

58. アミン反応性反応体に対して約10~30モル 伯の過剰のポリアミン反応体を使用する、特許請 求の範囲第57項に記載の方法。

### 3. 発明の詳細な説明

## 産業上の利用分野

本発明は、液状混合物や溶液の分離に有用な界面合成逆浸透腹に関するものである。特に本発明

開発することである。

脱塩に使用される公知の腰の中には、色々な方法で作成されるたくさんの色々な種類のポリアミ ドが含まれる。

この広範なポリアミド膜の中でも特に重要なのは架橋芳香族ポリアミド膜である。架橋芳香族ポリアミド膜としては例えば下記の米国特許に記載のものを挙げることが出来る。

米国特許第3.904.519(Ackinney等) には、架橋 別の使用および (または) 光照射により芳香族ポリアミド膜を架橋することにより作成した改良された透過流束を有する逆浸透膜が記載さている。このポリアミドは、例えばアミン基とカルボキシル基との界面重合とそれに続く架橋反応とにより作成される。

米国特許第3,996,318号(Van Heuven)は、3以上の官能性を有する反応例を使用して架構を行なう芳香族ポリアミド膜の製造を数示している。

米国特許第4.277.344号(Cadotte) は、少なく とも2個の第1アミン環境基を有する芳香族ポリ は、水溶液の脱塩に有用な、アミン塩を含有する 芳香族ポリアミド水透過酸に関するものである。 又本発明は、該膜の製造方法に関するものである。 <u>発明の技術的背景</u>

選択性類の使用により溶解した物質をその溶媒 から分離出来ることは知られている。例えば逆浸 透により水から塩を除去することは実用上非常に 重要なことである。この分離の際の効率および経 済性は、塩水又は温水から家庭用又は農業用の飲 用水を作り出すために大きな経済的意義を持って いる。脱塩での重大を要因は、「塩阻止率」と称 する膜の能力、すなわち膜を通過しての塩濃度の 減少能、ならびに「透過流東」、すなわち膜を通 過する流体速度である。実用に供するためには、 この透過流東は海水の場合には約55気圧の圧力下 で約10ガロン/パ\*-日(gfd) を紹える水準で、そ して塩水の場合には約15気圧の圧力下で約15gfd を超える水準でなくてはならない。当分野での研 究開発の不断の目標は、脱塩に有用な高められた 透過流束および(または)塩阻止率を有する膜を

アミンと少なくとも3個のアシルハライド置換基を有する芳香族アシルハライドとの界面反応生成物である逆浸透膜を開示している。その好ましい膜は、多孔性ポリスルホン基材上のポリ (フェニレンジアミントリメサミド) フィルムから成るものである。

米国特許第4,529,646号(Sundet)は、三官能芳香族アシルハライドの全部又は1部をシクロヘキサンー1.3.5ートリカルボニルクロライドを置換した同様の腹を示している。そして同様の腹が米国特許第4,520,044号。第4,544,484号および第4,626,468号(いずれもSundet)に開示されている。

米国特許第4,661,254号(Zupanic等) は、トリアリールトリアミドと芳香族カルボン酸クロライドとの界面重合により作成した逆浸透複合腹を開示している。

上記の膜の内のいくつかは市販され使用可能で あるが、当産業界の目標はコストを削減しそして 復集効率を上げるためにより高い透過流束と塩阻 止事とを有する膜を開発することであり、粒統中である。

#### 発明が解決しようとする問題点

従って本発明の目的は、高い塩阻止率とすぐれた透過液束とを有する界面合成逆浸透膜を提供することである。

本発明のその他の目的は以下に述べる本発明の詳細な説明から明らかであろう。

## 問題点を解決するための手段

本発明のこれらの目的は、微孔性基材上で、(1) 少なくとも2個のアミン官能性基を有する本質的に単量体の芳香族ポリアミン反応体と、(2) 多官能性アシルハライド又はその混合物から成る本質的に単量体の芳香族のアミン反応性反応体(このアミン反応性反応体は反応体1分子につき平均で少なくとも約2.2個のアシルハライド基を有する)とを、(3) アミン塩の有する存在下に界面重合することにより作成した水浸透性の膜を以って達成された。

本発明の第1の態様として、芳香族多官能性ア

ここで設アミン反応性反応体は反応体1分子につ き平均で少なくとも約 2.2個のアシルハライド基 を有するものであり、そして

(c) 工程(b) の生成物を乾燥して水透過性の膜を形成することから成る方法により作成した水透過性の膜を以って違成された。

第2の具体例として、本発明の水透過性の膜は、 下記の工程、すなわち、

- (a) アミン塩から成る第1の水溶液で微孔性基 材を被覆して該微孔性基材上にアミン塩層を形成 し、
- (b) 該アミン塩層を、少なくとも2個のアミン 官能性基を有する本質的に単量体の芳香族ポリア ミン反応体から成る第2の水溶液で被覆して該ア ミン塩層上に液体層を形成し、
- (c) 核液体層を、多官能性アシルハライド又は その混合物から成る本質的に単量体の芳香族のア ミン反応性反応体の有機溶媒溶液で被覆し、尚こ こで核アミン反応性反応体は反応体1分子につき 平均で少なくとも約 2.2個のアシルハライド基を

シルハライドの溶液での被覆の前に、微孔性基材 をアミン塩と芳香族ポリアミンとを含有する溶液 で被覆する。

又本発明の第2の態機として、芳香族ポリアミン溶液および芳香族多官能性アシルハライド溶液での被覆の前に、微孔性基材をアミン塩溶液で被覆する。

こうして作成した腹は微孔性基材上に形成された極めて薄い腹から成る。この腹はすぐれた塩排除能と浸透速度とを有しており、脱塩用途に適している。

1 例として、本発明の目的は、下記の工程、すなわち、

- (a) (i) 少なくとも2個のアミン官能性基を 有する本質的に単量体の芳香族ポリアミン反応体 と (ii) アミン塩とから成る水溶液で微孔性基材 を被覆して該微孔性基材上に液体層を形成し、
- (b) 該液体層を、多官能性アシルハライド又は その混合物から成る本質的に単量体の芳香族のア ミン反応性反応体の有機溶媒溶液と接触させ、尚

有するものであり、そして

(d) 工程(c) の生成物を乾燥して水透過性の腹を形成することから成る方法により作成される

本発明において使用する当該微孔性基材は本発明において限定的なものではない。本発明において使用出来るこの様な微孔性基材の例としては、ポリスルホンやポリエーテルスルホンの様なポリアリールエーテルスルホン、ポリイミドならびにポリムっ化ビニリデンから作成されるものを挙げることが出来る。好ましくはこの微孔性基材はポリアリールスルホンから作られるものである。

又この微孔性基材の厚さも本発明においては限定的なものではない。一般に微孔性基材の厚さは 約25~125m、好ましくは約40~75mである。

本発明で使用する本質的に単量体の芳香族ポリアミン反応体は少なくとも2個のアミン官能性基、好ましくは2~3個のアミン官能性基を有する。このアミン官能性基は第1又は第2アミン官能性基、好ましくは第1アミン官能性基である。

本発明において使用する当該ポリアミン反応体

は本発明において限定的なものでは、mーフェーはない・フェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールでは、mーフェールを使用されてでは、mーフェールを使用されている。本発展を表現しては、mーフェールを表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現である。を表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現では、mーフェールを表現である。

本質的に単量体の芳香族のアミン反応性の反応 体は、反応体1分子につき平均して少なくとも2.2 個の多官能性アシルハライド基、好ましくは2.2 ~3.0個の多官能性アシルハライド基を有する。

アミン塩であっても良い。

本発明において使用するのに好ましいアミン塩 としては下記式(!)および(I)に表されるも のを挙げることが出来る。

(式中、R., R., R., R.およびR.は同一であっても又異なっていても良く、それぞれ炭化水素を変わし: X はハライド、硝酸塩、硫酸塩、りん酸塩、スル ホン酸塩、カルボン酸塩、ハロゲン化カルボン酸 塩およびオキシハロ酸誘導体から成る群から選択 した一層であり;そしてHXは



本発明において使用する当該アミン反応性反応体は本発明において限定的なものではない。その様なアミン反応性反応体の例としては、イソフタロイルハライド、トリメソイルハライド、テレフタロイルハライドおよびそれらの混合物が挙げられる。本発明において使用する好ましいアミン反応性反応体はイソフタロイルクロライド(IPC) およびトリメソイルクロライド(IRC) である。

本発明において使用するアミン塩はアミンと酸との塩で良く、そして好ましくは第3アミンと強酸との塩である。

本文中強酸とは本質的に完全に水と反応してヒ ドロニウムイオンを生成する酸のことである。

この様な強酸の例としては、芳香族スルホン酸、脂肪族スルホン酸、カンファースルホン酸の様な脂環式スルホン酸、トリフルオロ酢酸、硝酸、塩酸および硫酸が挙げられる。

本発明において使用する当該アミン塩は本発明 において限定的なものではなく、いかなる脂肪族、 アルコキシ、脂環式、複素環式又はアルカノール

と水溶性塩を形成する強酸を表わす。

式(I)において、R1、R2およびR2の表わす 皮化水素は好ましくは合計して 3~9、より好ましくは3~6の炭素原子を有する。式(II)において、R1、R2、R2やおよびR2の表わす 炭化水素 は合計して好ましくは4~16、より好ましくは4~13の炭素原子を有する。 協炭化水素としては、例えば 鎖状又は分枝状の置換又は非置換のアルキル基、アルコキシ基、アルカノール基又はベンジル基が 挙げられる。 更に式(I)においてR1、R2およびR2の内の 2個以上が一緒に結合して環を形成しても良い。

より好ましくは本発明において使用するアミン 塩は強酸と、トリメチルアミン、トリエチルアミン 又はトリプロピルアミンの様なトリアルキルアミン、1ーメチルピペリジンの様なN-アルキルー脳環式アミン、N-N-ジメチルエチルアミン又はN-N-ジエチルメチルアミンの様な N-N-ジアルキルアミン、N-N-ジメチルエタノールアミン、およ び3ーキヌクリジノールの機な2環式第3アミン、ならびにこれらの混合物から成る群から選択した第3アミン、あるいはテトラメチルアンモニウムヒドロキシド、テトラエチルアンモニウムヒドロキシドの機なテトラアルキルアンモニウムヒドロキシド、ベンジルトリエチルアンモニウムヒドロキシド又はベンジルトリアロピルアンモニウムヒドロキンド又はベンジルトリアロピルアンモニウムヒドロキンドの様なベンジルトリアルキルアンモニウムヒドロキンドの様なベンジルトリアルキルアンモニウムヒドロキンドの様なベンジルトリアルキルアンモニウムヒドロキンドの様なベンジルトリアルキルアンモニウムヒドロキンドの様なベンジルトリアルキルアンモニウムヒドロキンドの様なベンジルトリアルキルアンモニウムヒドロキンとの対象が変換した第4アをある。

このアミン塩は水溶性の固体として、あるいは 酸アミン塩を溶解した水溶液として使用される。 好ましくはこのアミン塩はその水溶液として使用 される

アミン塩を形成するのに使用するアミンは好ま しくは約8より大きい、より好ましくは約8-13 の、最も好ましくは約9~13のpKa の値を有する。

しても良く、例えば浸漬法、噴霧法、ローラー被 漬法あるいはロッド被覆法等のいずれを使用して も良く、そして被覆後はそのまま一般に約5秒な いし10分間、好ましくは約20秒ないし4分間放置 しておく。

所望によっては更により良い結果を得るために界面活性剤を前記水溶液中に添加しても良い。本発明において使用する当該界面活性剤は本発明において限定的なものではない。この様な界面活性剤の具体例としては、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム(SDS)、ドデシル硫酸ナトリウム(SDS)、ラウリル硫酸ナトリウム(SLS)あるいはこれらの混合物を挙げることが出来る。界面活性剤は一般に約0.01~0.5 wt %、好ましくは約0.1~0.25 wt %の濃度で使用される。

アミン塩およびポリアミン反応体を含有する液体層形成後に、本質的に単量体の芳香族のアミン 反応性の反応体を含有する有機溶媒溶液の第2の層をその上に被覆する。

一般にこの有機溶媒溶液は約0.05~5.0wt/vol

本発明の1例として、微孔性基材を一般に約0.25 ~10.0 mt %のアミン塩、好ましくは約1.0 ~8.0 mt %のアミン塩、好ましくは約1.0 ~8.0 mt %のアミン塩を含有する第1の水溶液で被覆する。この第1の水溶液はその間値を好ましくは約5.5 ~9、より好ましくは約7~8になる機に調整する。この場合、ポリアミン反応体を含有する第2の水溶液は一般に約5~10、好ましくは約7~9のpB値を有する。又更にこの場合にアミン塩およびポリアミン反応体と微孔性基材上に別々に被覆する時は、その被覆置は一般にポリアミン反応体に対するアミン塩のモル比が約0.1~4.0、好ましくは約0.6~1.4となる機に調整する。

本発明の方法の工程を簡略化するために、アミン塩の前記水溶液は又ポリアミン反応体を含有するものであっても良い。この場合にその水溶液は一般に約5.5~9、好ましくは約7~8のpli値を有する様に調整する。又この場合に、ポリアミン反応体に対するアミン塩のモル比は同様に一般に約0.1~4.0、好ましくは約0.6~1.4に調整する。

上記の水溶液はいかなる公知方法によって被覆

%、好ましくは約0.1~0.5mt/vol%のアミン反応性反応体を含有している。

本発明において使用する有機溶媒は水と混和しないものである。本発明において使用する当該有機溶媒はこれに限定的なものではない。この機な有機溶媒の例としては、ヘキサンおよびノナンの機なアルカン:シクロヘキサンの機なシクロアルカン:および1.1.2 ートリクロロトリフルオロエタンを含有するPreon(デュポン社商機名)の機なそのハロゲン化誘導体:ならびにこれらの混合物を挙げることが出来る。本発明において使用する好ましい有機溶媒は8~12個の炭素原子を有するアルカンである。

アミン反応性反応体を含有する有機溶媒は例えば浸漬法や噴霧法の機ないかなる周知の方法によって被覆しても良く、そして被覆後は一般に約5秒ないし10分間、好ましくは約20秒ないし4分間そのまま放置しておく。

アミン反応性反応体に対して約5~50モル伯、 より好ましくは約10~30モル倍の過剰のポリアミ ン反応体を使用するのが好ましい。

それぞれ水溶液および有機溶媒溶液の被覆工程 後に、余分の溶液を除去する。次いで、その最後 の被覆および除液工程の後に得られた生成物を乾 燥して水透過性の膜を形成する。ここで生成物は 一般に約60~110℃で、好ましくは約70~100℃で、 約1~10分間、好ましくは約2~8分間オーブン 中で乾燥する。

この様にして敬孔性基材上にポリアミド層が形成される。こうして生成するポリアミド層の厚さは一般に約0.05~1.0 m、好ましくは約0.15~0.5

次に実施例を示して本発明を更に詳細に関示するが、これらは本発明を限定する意図のものではない。

#### 実施例 1

それぞれ最終濃度として2.0mt%のm-フェニレンジアミン(MPO) 、2.0mt%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド(TMAB)および0.1mt%のドデシルベンジルスルホン酸ナトリウム(SDBS)を

膜を通過させることにより測定した。

この塩阻止率は99.69%であり、そして透過流 束は20.1gfd であった。

## 実施例 2

離酸を使用して溶液の最終pB値を8.0に調整したこと以外は実施例1と同様の工程をくり返した。 実施例1と同様の条件下でテストを行なった結果、 生成した膜の塩阻止率は99.84%であり、そして 透過流束は19.8gfd であった。

# 比較例A~Dおよび実施例3~19

アミン塩を使用しないか、あるいはTMAHの代りに下記表1に示したアミン塩を該表1に示したを た量使用し、そして酢酸の代りに表1に示した強酸をそれぞれ使用して最終pB値を同表1に示した 値となる様に調整したこと以外は実施例1と同様 の工程をくり返した。尚、より理解しやすい様に 実施例1および2のデータも下配表1に併記した。

水中に含有する水溶液を作成した。酢酸を使用し てこの溶液のpB値が最終的に5.7となる様に調整 した。この水溶液を厚さ60~70皿の微孔性ポリス ルホン基材上に注ぎかけることにより接基材をそ の溶液で被覆してその上に液体の層を形成した。 こうして微孔性ポリスルホン基材を上記の水溶液 で被覆しそしてこれを 2 分間そのままに放置して 後に、その基材上の余分の水溶液を除去した。次 いで、それぞれ最終濃度で0.05mt%のトリメソイ ルクロライド(TMC) および0.075wt%のイソフタ ロイルクロライド(IPC) をlsopar( エクソン社商 種名) 中に含有する有機溶媒溶液を前記の液体層 上に注ぎかけそして次いでこれを1分間そのまま に放置することにより該液体層をこの有機溶媒溶 液で被覆し、こうした後にその余分の有機溶媒溶 液を基材から除去した。次にこの様にして上記の 溶液で被覆した微孔性ポリスルホン基材を95℃で 6分間オープン中で乾燥した。

こうして得られた水透過性の膜の性能を、2,000 ppm のNaClを含むpH7.0の水溶液を225psig で該

		1	78.	5.7	8.0	9.3	7.8	7.8	2	8.0	8.0	8.	e.	8.0	9.0	5.7	5.7	7.5	2	8.5	5.7	5.7	9.0	7.8	7.8	7.8
			88	AA	V V	CSA	CSA	CSA	CSA	CSA	CSA	CSA	CSA	CSA	CSA	CSA	CSA	HC#	HC#	HC.	HC4	HCL	7 O H	MSA	TFAA	TFAA
			## #%	2	2	~	2	~	;	~	~	~	~	62	;	0.33 2.0	;	29	~	~	~	:	0.5	~	2	2
]	アミン塩	アミン		テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド	テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド	テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド	ジブロビルアミン	トリエチルフミン	;	トリブロピルアミン	1ーメサラガムニジン	N.P.シエチルメチルアミン	11.14・ジメチルエチルアミン	N.H-ジメチルエタノールアミン	:	N.N-ジメチル・4-アミノ ピリジン	;	ヘンジルトリメチルアンモニウム クロライド	テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド	トリエチルアミン	トリメチルアミン	!	3-4スクリジノール	1・メチルピペリジン	テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド	トリエチルアミン
			壑	_	~>	ო	-	s	ELEXBIA A	9	~	<b></b>	6	2	EAXWB	=	HAMMIC	21	13	=	15	TAKSAID	91	11	88	e

CCA =カンフォースルホン数 MSA =メタンスルホン数 TFAA=トリフルオロ奇数

こうして得られた水透過性の腺を実施例 1 と同様にして評価し、そしてその結果を下記表 2 に示した。尚、より理解しやすい様に、実施例 1 および 2 の水透過性の膜についての結果も同表 2 に併記した。

. <del>-  </del>	0
227	

51	塩阻止率(%)	透過流束(gfd)
1	99.69	20.1
2	99.84	19.8
3	99.90	16.3
4	99.88	15.8
5	99.87	22.1
比較例A	99.81	5.6
6	99.84	19.8
7	99.88	20.8
8	99.86	22.3
9	99.91	19.8
10 ·	. 99.87	20.7
比較例B	99.46	6.2
11	99.64	17.8
比較例C	99.82	15.3
12	99.76	18.5
13	99.90	16.8
14	99.64	18.9
15	99.66	16.6
比較例D	99.76	13.4
16	99.82	15.5
17	99.26	15.1
18	99.90	15.9
19	99.87	21.8

上記衷2からも明らかである様に、本発明によ りアミン塩を使用した場合には抜アミン塩やある いは水溶液中に使用された酸やそのpH値等に関係 なく塩阻止率に悪影響を及ぼすことなく透過流束 が著しく(3倍以上も)増加していることがわか る.

### 実施例20~34および比較例E~M

それぞれ最終濃度として2.0mt%のMPDと6.6 wt%のトリエチルアミンとしょうのうスルホン酸 とのアミン塩と0.1wt%のSDBSとを水中に含 有する水溶液を作成した。一方比較のために、ア ミン塩を含有しない同様の液を作成した。しょう のうスルホン酸を使用してそれぞれの溶液の最終 pH値を、下配表 3 に示す値に調整した。

こうして作成した水溶液を60~70mの厚さの微 孔性ポリスルホン基材に注ぎかけてそしてこれを そのまま2分間放置することにより該基材を該水 溶液で被覆し、次いで余分の水溶液を除去した。

こうして水溶液で被覆した後に、衷るに記載の 酸塩化物を同じく衷3に記載の最終濃度となる様

に含有する有機溶媒溶液をその上に注ぎかけ、次 いでこれを1分間そのまま放置することにより更 に被覆し、そしてその余分の有機溶媒溶液を除去 した。次に、こうして上記の各溶液で被覆した微 孔性ポリスルホン基材を表3に示した条件下でオ ーブン中で乾燥した。

						25	er#
	TEACSA			數值化物處度		器	製
\$5	9 3	뚢.	数塩化物	G C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	楚	\$	9
8	9.9	8.7	Ę	0.10	Preon	3.5	2
17.5%	•	8.7	옱	0.10	Preon	3.5	2
21	9.9	8.1	ാ	0.10	Isopar	9.0	8
98397	•	6.7	£	0.10	Isopar	6.0	88
ខ	9.9	9.6	混合物	0.125	Isopar	6.0	x
HASSE	•	9.6	混合物	0.125	Isopar	6.0	88
ន	9.9	8.7	組合物8	0.125	lsopar	6.0	8
ಸ	9.9	8.7	混合物	0.125	Freon	3.5	2
E839	•	8.7	混合物品	0.125	Freon	3.5	2
ĸ	9.9	8.1	Ę	0.125	Freen	3.5	2
IMAXATI	•	8.7	본	0.125	Freed	3.5	2
8	9.9	7.0	混合物	0.125	Freon	6.0	ક્ષ
5	9.9	7.0	資金物品	9.85	Freon	6.0	83
83	9.9	7.0	混合物	0.25	Preon	3.5	2
श्च	9.9	7.0	混合机	0.125	Freon	3.5	2
TAKEN T		7.0	混合物C	0.125	Freon	3.5	2
8	9.9	2.0	混合物	0.125	Isopar	6.0	88
在交通	•	2.2	混合物	0.125	Isopar	0.9	ક્ષ
=	9.9	2.0	混合物	0.125	Freon	3.5	٤
五次客	•	7.0	提合物	0.125	Freen	3.5	2
ខ	9.9	0.7	混合物品	0.125	Sopar	6.0	જ
- SS-		-	in A.thu	261.0			1

IEACSA =トリメチルアミンとカンフォースルホン数とのアミン塩 混合物A =70wix のIR と30wix のINC との混合物

混合物8 =60mit のIR と40mit のIRC との混合物 -50mは のIPC と50mは のTMC との混合物

混合物C

# 特開平2-187135 (12)

こうして作成した水透過性の膜を実筋例!と同様にして評価し、そして結果を下記表4に示した。

表\_\_\_\_4

54	塩阻止率(%)	透過流束(gfd)
20	99.78	18.4
比較好B	99.37	14.2
21	99.80	19.4
比較例F	99.84	5.7
22	99.58	14.1
比較好G	99.16	2.6
23	99.85	26.3
24	99.25	20.0
比较粉H	98.35	10.2
25 比較例1	99.69 99.63	19.3 16.3
26	99.79	20.1
27	99.81	22.6
28	99.78	18.8
29	99.83	20.7
比較例J	99.72	5.0
30	99.84	25.8
比較例K	99.75	7.7
31	99.60	21.9
比較例L	99.50	12.2
32	99.45	21.2
比較例n	99.63	6.2

上記表4からも明らかである様に、本発明によりアミン塩を使用した場合には当該有機溶媒溶液や使用した水溶液の叫値等には関係なく塩阻止率に思影響を及ぼすことなく透過流束が著しく(3 倍以上も)増加していることがわかる。

以上本発明を詳細にその好ましい態機を挙げて 説明したが、本発明はその趣旨および範囲を逸脱 することなく種々の変更や改良を行なうことが出 来るものであることは当業者には容易に理解し得 るものであろう。

代理人 弁理士(8107) 佐々木 清 隆 (ほか3を)

